剪日本 圖特 許 庁 (JP)

① 特許出關公開

⑨ 公開特許公報(A) 昭60-69061

@Int.Cl.	識別記号	广内整理番号	④公 ₹	19 阿和60年(19	285) 4 月 19日
C 07 C 141 A 61 K 31 C 07 C 189	760 ABE ACL	6667-4H 6664-4C 6664-4C 6667-4H	手查請求 未請求	ま 発明の数 3	(金a頭)
❷発明の名称	S-アミノサルチル酸	ーローサルフェート	の塩		
優先權主張		昭59-129398 昭59(1984) 6 月 25日 ビイン(DE) 67823	•		
	6312024-1751E163E	F42(DE)@F33	23/02.0		
の発明 者	ハルトムート ロコス	ドイツ連邦共和 サシユタール	1国 D 1000 27ビー	ベルリン 37	アム フィ
79発 明 者	ハインツ コンザーク	ドイツ連邦共和 スシユトラーも	B国 D1000	ベルリン 42	ラートハウ
の出 鯛 人	ヘエング ベルリン ゲー・エム・ベー・ハ ーヘミー ウント フ アルマベルケ	ドイツ連邦共和	D — 1006	ベルリン 42	コムツルシ
②代 湿 人 最終質に続く	弁理士 砂川 五郎	外1名			

明和豊の浄命(内容に変更なし)

N/3 科印 福雪

- 1. 発明の名称
- 5ープミノサルチル酸=0ーサルフェートの塩
- 2. 特許出來の前期
- (1) 5ーアミノテルダル酸-Oーナルフェートの生態的ご無 器の塩
- (2) ちーエトロサルテル酸アルサルエステルゼなルボジイと ド湖と硫酸とを用いてエステル低し、そのアルサルエステル店をアルカリ製で加水分解し、残られたちーニトロサルチル酸ー〇一サルフュートを選示することを付款とするちーフとノサルテル機一〇一サルフュートの生産的に無難の 地の設立方法
- (3) 5 エトロサルテル競フルキルエステルとしてエチルエスチルを使用することを特徴とする特許観点の初出2の方法
- (4) おかおジイミドとしてジンクセヘキンルカルギジイミド を使用することを特徴とする特殊解状の範囲2款び3の方 建
- (5) アルカリ佐加水分群を関性カリで行い、均らねたフカリウム塩を研選により次いで自体公知の方法で5ープミノサルチル砂ルの0ーツルフェートの生理的に振答の選に減乏ることを付款とする物が背水の範囲とないしずによる方法
- (G) 5ーアミノサルチル酸・O・サルフェートの迷型的体が 他の現を含行する地域和

3、発明の詳細な契明 産業上の利削分野

本発明の対象は、5ーアミノサルケル数一〇ーギルフェートの生活的に所容の虚、その数を長び取締性大脈次、既 同性回縁炎、慢性単特異性変更等の提供的数に適した。それらを含有する経過である。

従来の技術及び解決すべき課題

要求それら契約者的複字るための標準的重約は ザルソースルファビリグンである。この代金物は大抵低口投写され、おそらく大幅で2つの代配住取職。5ーアミノテルトル般 双びサルファビリグンに効解せられる。しばしば損寒される即作用は、そのサルファビリグンによるものと思われ

- る一方。ちーアミノサルチル酸が育効級分である様に見受けられる。カーン他。ランセット 2,802 (1977)参加。 ちーアミノサルチル酸は不安定であるから、軽見没手の母 合は火腸まで選ばれて行かない。それゆえ髭にカーン等に より上記の不利を育しない軽別権合成の可疑性が考慮され なくカーン他、上述の火飲)。
- 本由節人のドイフ特許公開公報 30 27 013からサルチル アソ安思電機を含む、凝固性大點皮、酸品性極階及、操性 非特別性発生でかが解釈は知られている。この原則は現に 健康的に調べられてむり、効力が認められている。サルチ ルアノ安房看続はしかし、薬物と概念されできる光け短頭 には含まれていない力がよいとまれているアノ基を含んで

-535--

本処明は従ってザルソキルファビリジンの欠点を寄せず、 少なくともサルテルアン安息養職と同程使に結譲に使用で さる様な、別の5-アミノサルチル機の誘導体を研究する ことを課題とするものである。 課期の解決予題:

今、5 - ナミノナルチル酸 - ○ - サルフェートの生態的 に振讐の似がそのために遊していること。そしてその上、 大脚で所述の5 - フミノサルナル酸を長期氏つ学的して遊 郷するという利心を有することが見出された。

ラーアとノサルチル酸一〇一サルフェートの生理的に無限の負性従来、欠款には説明されていない。 ク もカル ア ブストラクトにはなるほど、「安慰香職、5一アミノーと ースルホンピ」 1 級に限明されているが、しかしその 7 9 .52744 (1972) にはドイツ付許公園公解2 5な 566 老引 用しているだけであり、その公額にはスタレオテッドアミノ酸の、5一アミノー3一スルホサルテルではマミノサルチの酸のスルホン化により生液するものである。 それに反して、本処間の5一アミノールナルか他一〇一サルフルに反して、本処間の5一下ミノナルナル酸一〇一サルフェートはスルホン酸でははくて、そのアミノナルチル酸のフェノール性水酸基の複数エステルである。この領数エステルは高度の合成性では後来製造出来なかった。この領数エステルは高度の合成性では後来製造出来なかった。

本発明によって5ーアミノサルチル酸-ローサルフェー トが5ーニトロセルチル酸アルギルエスナルをカルポジイ

HM4260- 69081(2)

とど類数び級値を用いてエステル化し、そのアルチルエステル路をアルより住で加水分解し、得られたちーエトロテルケル像一〇一サルフェートを運元することにより、初めて設置することができた。

アルキルエステルとしては、すべての低級アルキルエス テルが使用できるが、文献公前のエテルエステルを使用す ものがよい(P. f・ナ。3. 727 757.ハレ 48. 453 (1891)拳 殿)。 国雄にしてメテルエステル、アロビルエステル、又 はブチルエステルも釣締使用できる。

フェノール性水酸店のエステル化は水発的によると、カルゴジイミを関し装酸と各反応させることで行われる。 カルボジイミを出しては、そのエステル化に傾用される店がのカルボジイミドがすべて使用できる。 ジンクロへキジルのカルボジイミドが特によい、最も近い工程で住産の概算で、そのアルキルエステル基はアルカリ性のようがあれる。 そして5 - エトロ基を5 - ア・メカル はっていまの名称といいがそれは、フェノール茎の名間とエステルが放に違いからである。 欧に対する状態性があて強いから、返歴の5 - アミノサルチル降一〇 - 転駆は短時間では、分離したする。 5 - ニトロ馬の5 - アミノ其への最近は、液に高体公知の方法で、双は高められた正力で数は的に分離とうれる。 5 - ニトロ馬の5 - アミノ其への最近は、液に高体公知の方法で

エステル基のナルカリ性加水分解が、どの様な塩基で行われるかによって、8 ーアミノテルテル酸ー() 一葉酸エス

ケルの対応する塩がすぐきま板出する。その結晶性の良さ 及び初期の暗晶さばよって、塩富としては増生カリを展別 するのがよい。このものは存在、単連的に心能のない位益 位数火られている。

このジカリウム塩の他の、生殖的に心配のない境への変 換は、自体公園の方はにより例えば、通当に負荷したイオン交換機関により行われる。

サルファイトによるアン純料の分解についてのエンゲル
の研究から(J. An. Chen. Soc. 51, 2463頁(1829))料
る様に探に、6-アミノナルルナル酸一〇一酸性エステルが
生成するものと抱耐されてぎた。この場合、明らかに実験
結果の扱ったが使か問題になっている。なぜならば、送時
見出された生味他の世質は、彼して有効なら一アミノサル
ナル酸一〇一年放散エステルもとくは本拠的による6・アミ
ノサルチル酸一〇一キルファートの生態が減害の塩の他質
と一致しないからである。既にそこに最明されている物質
と呼い数に対し安定であり。5 モル基酸ウで長時間減速してほど的で少しばかり分割するだけである。その上、6 ー
ナミノサルチル酸一〇一般酸エステルも直接的に製造する
ためのその実験は、当時そのもの未絶対つくることが出来
た窓のものと異なっている。

本発明の5~アミノサルチル酸~O~サルフェートの生建

的に無害の境は、小値では実際上分解されることがないが、 大場ではおせらくそこに存在する網額及び酵類によって除 々に、平均して削望の5ーアミノサルテル酸と出場的に版 念のないサルフェートとに分解されるという驚くべき性質 を行している。本発明の複製はかくして、5−アミノサル テル酸を理想的な形でその効力を変響する場所に適り込む こもも可能にする。

かくして本挽頭は、5 − 下 3 ノザルナル酸ー ○ − サルフェートの表現的に衝襲のほど含有する医療にも関する。 歳 酸エステルの比較的証分子の塩が外場で実際上駅収られる ことがなく、望ましいように大線で分解され、それ放役に たつということは、確かに予測できいことであった。

本類明の医療は繁善、及跡、重びに院観として使用できる。分解はかくして、大幅ないし結構ではじめて行われるべきであるから、本美明の範囲や利用は小数でおけるのかまい。そのために例えば、物が小部のアルカリ性媒体中でしか前けない模な処力が選ばれる。ところでその様な目のは酸剤や丸剤を小眼剤部性フィルムで破垣することによって容易に達成できる。そしてその様なフィルムは例えば、ローム社のオイドラギットラッカー(Eudragitlockm)で製造できる。

本発明の経薬を規立する場合に、鮭州や丸別を製造する ための普通の補助剤はサベで使用できる。その様を繰出剤 としては、タルタ、類別、セルローズ、ギリビエルビロリ ソン、よりビエルよりピロリリン、ステアリン酸マダネン クム等があびられる。小繊治解飲利力を作るためには、ア

```
1000 - 00 mate
                                       豚に8gの5ーアミノサルナル酸-3ーサルフェートを
ルカリ性でしか分解しないか、又は治解しない様な特別の
 ボリカルボン欧やその協のボリマーが適齢である。答道の
                                       100 紅疹彼中に含有している。瓜漿した浣腸はかくで 10
                                       ~ 60 辞に 30 gの有効物質を1 j の流眼に会んでいる。
 小監探緊性フィルム被覆も大抵は、小脇のアルカリ性媒体
                                    实抗例
 中で初めて密解义は分解する様な酸性ポリマーからなって
                                      次距突症例には本発射によるもってミノサルチル酸・ローサ
V-6.
                                     ルフェートの生理的に無害の理の製法及び知力が示されている。
 企理的に懸念のない進退はその有効性や緊収について、
 何等の決定的な役割を果たすことがない。その故実際上は、
                                    连指标___1
概述のカリウムの代わりにナトリウム、カルシウム、マグ
                                     本窓中で 74.25gのN。N - + ジシクロヘキシルカルボジイ
 ネシウム、アンモニウム及び生理的に受け入れられるアミ
                                      もり(DCC)を、80mlのジメテルホルムアミリ(DMF)
 ン新も均満として使用できる。
                                     に帯かした熔敷に、66m(D)Mド中 18.34gの5ーニトロサル
  この境所の舵船又は丸筋は蓄道。0.3 ないと12の6-
 アモノサルチル酸一〇一サルフェートを含むしている。 急
                                     テル酸エテルエステル (P. かぇ、J. 727 Prakt, Chem. 42、
                                     452 (1881) 多間) の冷部液を入れる。次いで 89mi のDMF
性快炬を治嫌するには、大人では毎日1ないしじゃの有効
                                     中、8.9 町の濃葉酸を加える。この無瀬族を1時間水路中、
物質を経信的に授与する。長期療法における再過予筋のた
                                     次いで22時制剤温度症搾する。
 めには、1ないし4gを!日分とし、多くの個別同様に分
けて用いる。建衆観黙されたサルソスルファビリジン摘従
                                     永海中で冷却した後 6.15 g 空派水収輸ルリの 56 ml/介水粉液
                                     にいれる。この複合物を2.4 」の水水に混合する。75公径(
 での副作用は、本発明の解剖の協合には根据されないので、
                                     水水中) 新出したが90mm(33尿薬を分離する。その超過減留物
本強切によると能象より多く投与することができる。
                                     を8 回それぞれ150ml の水で洗う。数色の離散をシロップに
  その現廷は登透経信で行われるが、その顧勵書程。統制、
                                     なるまで運輸する。159Ge)のジェチルエーナル並び58miのコ
もしくはフィルム乳剤を使用するのがよい。特別の事情に
                                     タノールを加えると結晶ができる。完全結晶化像にれる疎過
 よって、殊に臨内掛盤時間が遊しく短躱されているような
                                     してジュチルエーテルで洗いデンターターで乾燥する。
時は胃で溶解する錠剤及は丸剤を旋用することが出来る。
 母に定期治数の場合は、経口治療の代わりに抗調をする
                                     収得 18.7g 5ーニトロサルチル微エチルエステルー〇ーナ
 ことも考慮される。その場合1日は1国又は歌図 19551の
                                            ルフェート(カリ塩)
                                     海獺クロマトグラフィー:些酸ゲル:イソプロパノール/
佐綱をすることができる。その娘な総錫はしないしらせ、
クロロホルム/メタノール/氷(87 / 87 / 19 / 7、V/V)
                                       分析结果 C7 H5 K2 NOS S X H2 O (327.4 )
                                      C H K N S
G1994(M 25.7 2.2 23.9 4.3 5.8 96
54798(M 25.6 2.1 23.8 4.2 2.8 16
Rt =0.74
18.72 の5ーニトロサルテル世エテルエステルー〇ーサルフ
ェート (カリウム塩) を780 mlの機水酸化カリ水溶液 (4.4
e KOR)に終かし、整準で放催し加水分解する。
 次いで保持しながら、福齢酸を触々に自知品になるまで加
                                    光热粉 2
える。829 m)の水とB.10g の pd - 触媒(10% Ba604 上。
                                      5ーアミノサルチル酸・0ースルフェートジカリウム塩
ウグラ製 PSON)とを加えたのち、独力な水栗気がを構え
                                      (ASA-8) 放び5-マミノサルチル酸 (ASA) とサル
                                      チルアン安息智数(以B-318)の疑収。
する(反応を促進するためには圧力容器中で操作することが
                                      それぞれにつきラットの大馴敬収(それぞれ2ないしち匹)
光念に遅光したのち(砂糖クロマトグラフィー) 触媒を鉄道
                                      モァストした。 ASAとASA-S毎HPLC&はフルオレ
し、基準を10 ml に連起する。準能液を保押で、258 mlの似
                                      ッセンスデテクターを輝いて潮運した。
                                                 RP-18 (5 mml, 120 x 4.8mm
水エタノールと組合する。完全暗晶の後、鑑去し、洗いデシ
                                      カラム
ケーター中で吃燥する。
                                                 アセトニトリル/ 8.2所 リン酸塩、
                                     SEE AG
収率 8.9 まの5ーアミノサルチル酸~〇ーサルフェート
                                                 9 H 7.5/1.25 mm
(ジカリワム塩)。
                                                セチルトリメチルアンモニウムゾロミド
 郊路クロマトグラフィー:硅酸ゲル:インブロバノール/
                                                (90 / 5 / 85 ; V. V. Y.)
クロロホルム/メタノール/水( 87 / 27 月0 / 7、V/V )
                                     to sit
                                                 1=1/分
Rf = 0. 0
                                      ***
                                                 ブルオレッセンス。315 /600 mm
 JIO * Cで2N地殻によるか、アリルサルファターゼ (紅
                                      ABA
2 .1 .8 .1)(ベーリンガー・マンハイム) 企用いて破職エス
テルを分解することによって5ーフミノサルチル酸が得られ
                                                5.4! Kg /#
                                                             (190 %)
                                      出口值
あ(海暦タロマトグラフィー 上起システム、R( =0.08)。
                                      203
                                                4.87 ± 0.38
4.86 ± 9.76
9.32 ± 9.85
                                                             90.0
78.7
 分析のため、水溶液からエタノールを用い、再度再洗漱さ
せる。怎色枯高、鹿点>280°C
```

ASA-S 出口每 10.98 #E /EL 203 10.65 ± 1.69 12.18 ± 1.05 16.37 ± 0.91 87.4 110.5 84.8 2=1のジオキサン海液をイソアミルアセテートで地心し、葯 性ソーダ水溶液で影響出し、448 am で規定する。 HB-313 冶口值 8.72 #g /si (190 %) 20分 40分 80分 8.75 ± 1.21 8.66 ± 8.35 9.00 ± 6.86 **要解例 3** 自由企工法籍表上上多明权之分配 HB-313 何.农种数额 ASA-\$ 2.74 a. 60 (4SA ŁLTØ8) (1, 30) AC-ASA (#8 /ml) \$: \$ 7 8: \$ 7 ACASA製物房提也(周載ル%) 協関表 2.4 韓間 4. 91 " 8. 16 18: 62

ASA 5-アミノサルチル酸 ASA-S 5-アミノサルチル酸-O-サルフェート Ac-A8A M-アセテルー5-アミノサルテル酸 HB-313 サルチルアン製品香酸 上起成果はASA-SがHB-313個様に、小雄中では実際

(4) 130C3 -039PRH

上級収集はASAー8が15 - 3 13間縁に、小嫌中では実際 上級収されることがないが、大闘中では平均に最つ虚時間にわ たってHBー3 13に波維、戦収され、旦つ原を感で排出され ることを示している。心願者には調作別は全く観察されなかっ

第1頁の総き

電発 明 者 ポルフガング ホルト

ドイツ連邦共和国 D-8000 ミユンヘン 19 ボルビニ シユトラーセ 54

-538-

特国印CO- 63961 (8)

-539-

特許決範17条の2の規定による補正の掲載

昭和 \$9 年特許順第 129398 **号 (特勝昭** 60 - 69061 号, 昭和 60 年 4 月 19 日発行 公開特許公報 60 - 691 号掲載)については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。 8 (2) 4月19日号掲載)につ

識別	庁内整理器号
ABB	8217-4H 7375-4C
	ABB

(1) 御緇名の「発射の名称」の欄を下記の如く 補正牧します。

__38___

『S-アミノサリチル酸=O-サルフェートの 43. 1

(2) 明細度の「発明の詳細な説明」の欄を下記 の如く新正致します。

___54___

13 明細袋の第2貨第3~4行の「5-アミノサ ルチル酸-O-サルフェート』との記載を、 す5ーアミノサリチル粒−0-サルフェート(5 - アミノサルチル酸 - 0 - サルフュート)』と補 R * 5 .

2) 明細者の第2頁第16、13、15行、第3頁第 4、 7、 9、 11、 18、 19、 20、 21、 24、 25行、 第 4 頁第 2~ 3、19~20、25行、第 5 頁第10、13~ 14、15、19、22行、第6页第 1、 3~ 4、 6、 行、第7頁第12行、第8頁第 t、 5、10~1t、22 行、第9頁第 3、15、22行、第16頁第 8、 7行、 第12貨品 1、 2、 3行の、「サルテル酸」との記 手成 2.10.25 発行 手來加工E等 (自等)

特許打長官 股 1。事件の表示

昭和59年 特許顯 第129398号

2。 発料の名称

5ーアミノサリチル酸-0-サルフェートの塩

3。雑正をする者

単件との関係 特許出頭人

名 称 ヘニング ベルリン ゲー・エム・ベー・ハー ヘミー ウント ファルマベルケ

4.健心理人

住所 東京都新宿区四谷2-14ミツヤ四谷ビル8隣

23 (358) 1798/9

氏名(7467)弁理士 柳川 海 男 5。 植匠の対象

(1) 明細部の「幾明の名称」の間。 (2) 明維書の「発明の詳細な説明」の観。

(3) 明報音の「特許請求の範囲」の標。

6。細正の内容

別紙のとおり。

推推六

載を、『サリチル酸』と簡正する。 ※200 3) 第 2 頁第18、23~23行、第 3 頁第 3 行、第 10 資第 『~ 8杆、第12頁第 4行の「サルチルアゾ」 との記載を、『サリチルアゾ』と簡正する。

4) 第 3 頁第17行の「サルチレート」との記載 を、『サリチレート』と顔正する。

5)第3頁下から3杆目の「製法」との記載を、

「製造」と補正する。 6)第4質下から4行目の「分解」との記載を、

『水兼化』と補正する。

7)第5頁数下行の「除」との記載を、『徐』と 補正する。

6) 第 6 頁第 17 行の「溶部」との配載を、「容 解』と確正する。

8)第19貨下から 4行目、第11頁第 2、 9行の、 「出口値」との記載を、『初期値』と構定する。 10)第1(貫下から)(行目の、『Ac-ASA』と の記載を、『Ao-ASA血槽レベル』と補正す

13)第12頁第 6~ 2行の、「大獅中では・・・・

(187) -- /---

遊館、吸収され、」との記載を、

『大脳中では平均して見つ日B-313よりも延 時間にわたってASAを遊離し、ASAは破収され、」と帰正する。 手成 ジ 10. ツ 5 発行 (3) 明細母の「特許資泉の範囲」の個を下記の 知く初述致します。

____88____

す (1) 5 - アミノサリチル酸 - 0 - サルフェートの生理的に顕著の機。

(2) 5-ニトロサリチル酸アルキルエステルを
カルボジイミド類と硫酸とを用いてエスチル化
し、そのアルキルエステル熱をアルカリ性で加水
分離し、得られた5-ニトロサリチル酸-0-サ
ルフニートを選元することを物数とする5-アミ
ノサリチル酸-0-サルフェートの生理的に無害
の塩の製造方法。

(3) 5 - ニトロサユチル酸アルキルエスチルと してエチルエステルを使用することを特徴とする 特許補承の範別篇2<u>項記</u>襲の方法。

(4) カルボジィミドとしてジシクロヘキシルカルボジィミドを使用することを特徴とする特別的 求の範囲第2項及び第3項の何れか二項認服の方法。

(5)アルカリ性加水分解を苛性カリで行い、得

られたジカリウム塩を所望により次いで自体公知の方法で5ーアミノサリチル機・ローサルフェートの生態的に無害の塩に変えることを特徴とする特許額求の範別第2ないし4項の何れた--選提赴受力法。

(6) 3 - アミノサリチル酸 - C - サルフェート の生理的に無害の塩を含むする治療剤。」

- 以上 -

(188) -- 2 --